DT05 Rec'd PCT/PTO 1 5 OCT 2004

DOCKET NO.: 260296US0PCT

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Tadashi HATANAKA, et al.

SERIAL NO.: NEW U.S. PCT APPLICATION

FILED: HEREWITH

INTERNATIONAL APPLICATION NO.: PCT/JP03/04954

INTERNATIONAL FILING DATE: April 18, 2003

FOR: POSITIVE PHOTOSENSITIVE RESIN COMPOSITION AND METHOD FOR

FORMING PATTERN

REQUEST FOR PRIORITY UNDER 35 U.S.C. 119 AND THE INTERNATIONAL CONVENTION

Commissioner for Patents Alexandria, Virginia 22313

Sir:

In the matter of the above-identified application for patent, notice is hereby given that the applicant claims as priority:

COUNTRY

APPLICATION NO

DAY/MONTH/YEAR

2002-115566 Japan

18 April 2002

Certified copies of the corresponding Convention application(s) were submitted to the International Bureau in PCT Application No. PCT/JP03/04954. Receipt of the certified copy(s) by the International Bureau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been acknowledged as evidenced by the attached PCT/IB/304.

> Respectfully submitted, OBLON, SPIVAK, McCLELLAND, MAIER & NEUSTADT, P.C.

Customer Number 22850

(703) 413-3000 Fax No. (703) 413-2220 (OSMMN 08/03)

Norman F. Oblon Attorney of Record Registration No. 24,618

Surinder Sachar

Registration No. 34,423



PATENT COOPERATION TREATY

To:

POCOPCTIPIO 1500

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

SENMYO, Kenji Torimoto Kogyo Bldg. 38, Kanda-Higashimatsushitacho Chiyoda-ku, Tokyo 101-0042 Japan

Date of mailing (day/month/year) 12 June 2003 (12.06.03)	
Applicant's or agent's file reference NC-268	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No.	International filing date (day/month/year)
PCT/JP03/04954	18 April 2003 (18.04.03)
International publication date (day/month/year)	Priority date (day/month/year)
Not yet published	18 April 2002 (18.04.02)

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

Priority date
Priority application No.
Country or regional Office or PCT receiving Office
Of priority document

18 Apri 2002 (18.04.02)
2002-115566
Country or regional Office or PCT receiving Office
Of priority document

05 June 2003 (05.06.03)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Farid ABBOU

Facsimile No. (41-22) 338.70.10

Telephone No. (41-22) 338 8169

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2002年 4月18日

REC'D 0 5 JUN 2003

WIPO

PCT

出願番号 Application Number:

特願2002-115566

[ST.10/C]:

[JP2002-115566]

出 願 人
Applicant(s):

日産化学工業株式会社

PRIORITY

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年 4月 4日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

4372000

【提出日】

平成14年 4月18日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

G03F 7/033

【発明者】

【住所又は居所】

千葉県船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会

社 電子材料研究所内

【氏名】

畑中 真

【発明者】

【住所又は居所】

千葉県船橋市坪井町722番地1

日産化学工業株式会

社 電子材料研究所内

【氏名】

仁平 貴康

【特許出願人】

【識別番号】

000003986

【氏名又は名称】

日産化学工業株式会社

【代表者】

藤本 修一郎

【電話番号】

047-465-1120

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

005212

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【プルーフの要否】

要



【書類名】 明細書

【発明の名称】 ポジ型感光性樹脂組成物およびパターン形成方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 アルカリ可溶性樹脂と、1,2-キノンジアジド化合物と、 2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物と、界面活性剤とを含有し、アル カリ可溶性樹脂が、カルボキシル基含有アクリルモノマーと水酸基含有アクリル モノマーとN-置換マレイミドとを含むモノマーの共重合体であることを特徴と する、ポジ型感光性樹脂組成物。

【請求項2】 アルカリ可溶性樹脂の数平均分子量が2000以上1000 0未満である、請求項1に記載のポジ型感光性樹脂組成物。

【請求項3】 界面活性剤がフッ素系界面活性剤である、請求項1に記載の ポジ型感光性樹脂組成物。

【請求項4】 請求項1乃至請求項3に記載のポジ型感光性樹脂組成物のポ ストベーク条件を変えることにより、半円形または台形の任意の断面を持つパタ ーン形状を得る、パターン形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

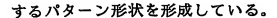
【発明の属する技術分野】

本発明はポジ型感光性樹脂組成物に関する。さらに詳しくは液晶表示素子(L CD) に用いられる薄膜トランジスタ(TFT)の層間絶縁膜、カラーフィルタ -の保護膜、平坦化膜、反射型ディスプレイの反射板として用いられるA1下の 凹凸膜、マイクロレンズ材料、有機EL素子の絶縁膜等を形成する材料として好 適なポジ型感光性樹脂組成物およびそのパターンの形成方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

一般に、液晶表示素子、有機EL素子等のディスプレイ材料においては電極保 護膜、平坦化膜、絶縁膜等が設けられている。これらの材料にはアクリル樹脂、 ノボラック樹脂、ポリイミド樹脂などが用いられている。これらの保護膜、平坦 化膜、絶縁膜を形成する際には、フォトリソグラフィー法を用いることで必要と



[0003]

しかしながら、これまで露光現像に際し、十分な感度を維持しつつ、ポストベーク後に得られる膜の耐熱性、透明性、密着性を維持することは困難であった。また、一般的にアルカリ可溶性アクリル樹脂を用いた感光性樹脂は透明性が高く高感度であるものの耐熱性が低く、さらにはフォトレジストの現像に用いられる水酸化テトラメチルアンモニウム2.38重量%水溶液を希釈せずに用いた現像は困難であった。

[0004]

一方で、一般的な熱硬化型感光性アクリル樹脂ではベースとなるポリマーのガラス転移温度が低く、架橋前にリフローがおこりパターン形状は半円形のパターンに限定される。また、台形のパターンを得るためは架橋速度をリフロー速度より上げる必要があり、不飽和カルボン酸とエポキシ基含有不飽和化合物を共重合させたポリマーを用いることで熱架橋性を上げるなどして、リフロー前の架橋で台形のパターン形状を得ることができるが、樹脂組成物の保存安定性が悪いなどの問題があった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、上記の事情に鑑みなされたものであって、フォトレジスト工程で一般的に用いられる水酸化テトラメチルアンモニウム2.38重量%水溶液を用いた現像が可能であり、感度が高く、かつ解像度に優れた感光特性を有し、しかも耐熱性、平坦化性、透明性、低吸水性などの諸特性に優れるポジ型感光性樹脂組成物に関する。さらには、ポストベーク条件により硬化後のパターン形状を半円形または台形の任意の断面を持つパターン形成が可能であるポジ型感光性樹脂組成物およびパターン形成方法を提供することにある。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者は上記課題を解決するため鋭意検討を行った結果、本発明を見出すに 至った。すなわち本発明は、アルカリ可溶性樹脂と、1,2-キノンジアジド化 合物と、2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物と、界面活性剤とを含有し、アルカリ可溶性樹脂が、カルボキシル基含有アクリルモノマーと水酸基含有アクリルモノマーとN一置換マレイミドとを含むモノマーの共重合体である、ポジ型感光性樹脂組成物によって達成される。さらには、このポジ型感光性樹脂組成物のポストベーク条件を変えることにより、半円形または台形の任意の断面を持つパターン形状を得ることができる。

[0007]

以下、本発明の感光性樹脂組成物について具体的に説明する。

[0008]

<アルカリ可溶性樹脂>

本発明のポジ型感光性樹脂組成物に含有されるアルカリ可溶性樹脂は、カルボキシル基含有アクリルモノマーと水酸基含有アクリルモノマーとNー置換マレイミドとを含むモノマーの共重合体(以下、本発明に含有される共重合体と表記する)である。

[0009]

本発明に含有される共重合体を構成するカルボキシル基含有アクリルモノマーは特に限定されないが、具体例としてはアクリル酸、メタクリル酸などが挙げられる。これらのカルボキシル基含有アクリルモノマーは単独でも2種以上で併用してもよい。

[0010]

本発明に含有される共重合体におけるカルボキシル基含有アクリルモノマーの 比率は、好ましくは5~30モル%、より好ましくは5~25モル%、最も好ま しくは5~20モル%である。カルボキシル基含有アクリルモノマーが5モル% 未満の場合には、共重合体のアルカリ溶解性が不足し、30モル%よりも多いと 解像度が低下する。また、カルボキシル基含有アクリルモノマーが多い場合には、本発明のポジ型感光性樹脂組成物の保存安定性が悪くなる場合がある。

[0011]

本発明に含有される共重合体を構成する水酸基含有アクリルモノマーは特に限 定されないが、具体例としては2-ヒドロキシエチルアクリレート、2-ヒドロ



キシプロピルアクリレート、2ーヒドロキシエチルメタクリレート、2ーヒドロキシプロピルメタクリレートなどが挙げられる。これらの水酸基含有アクリルモノマーは単独でも2種以上で併用してもよい。

[0012]

本発明に含有される共重合体における水酸基含有アクリルモノマーの比率は、 好ましくは5~50モル%、より好ましくは10~40モル%、最も好ましいの は20~30モル%である。水酸基含有アクリルモノマーが5モル%未満の場合 には、共重合体のアルカリ溶解速度が速くなり、十分なプロセスマージンが取れ なくなる。また、50モル%よりも多くなると、硬化後の樹脂の吸水率が高くな る。

[0013]

本発明に含有される共重合体を構成するN-置換マレイミドは特に限定されないが、具体例としてはシクロヘキシルマレイミド、フェニルマレイミド、メチルマレイミド、エチルマレイミドなどが挙げられる。透明性の観点から芳香環を有さない物が好ましく、現像性、透明性、耐熱性の点からシクロヘキシルマレイミドが最も好ましい。

[0014]

本発明に含有される共重合体におけるN-置換マレイミドの比率は、好ましくは10~70モル%、より好ましくは15~50モル%、最も好ましいのは20~40モル%である。N-置換マレイミドが10モル%未満の場合は共重合体のTgが低くなり、台形のパターンを得ることが困難になり、また得られたパターンの耐熱性が低下し、70モル%よりも多いとパターン形状のコントロールが困難となる。

[0015]

本発明に含有される共重合体は、カルボキシル基含有アクリルモノマー、水酸基含有アクリルモノマー、N-置換マレイミドに、さらに他のアクリルモノマー加えた共重合体であっても良い。共重合可能なその他アクリルモノマーとしては、例えばメチル(メタ)アクリレート、エチル(メタ)アクリレート、ローブチル(メタ)アクリレート、イソブチル(メタ)アクリレート、2ーメトキシエチ

ル (メタ) アクリレート、などの (メタ) アクリル酸エステル類、2,2,2ートリフルオロエチル (メタ) アクリレート、2,2,3,3,3ーペンタフルオロプロピル (メタ) アクリレート、2ー (パーフルオロヘキシル) エチル (メタ) アクリレート、などのフッ素含有 (メタ) アクリル酸エステル類、 (メタ) アクリルアミド、Nー (2ーヒドロキシエチル) (メタ) アクリルアミド、などの不飽和アミド類などが挙げられる。これらのうち、共重合体の収率を高める点から、 (メタ) アクリル酸エステル類が好ましい。これら共重合可能なアクリルモノマーは単独でも2種以上の併用であってもよい。

[0016]

本発明に含有される共重合体におけるその他アクリルモノマーの比率は0~8 0モル%が好ましく、80モル%よりも多くなると相対的に他の成分が減るため 本発明の効果を十分に得ることが困難になる。その他の共重合可能なアクリルモ ノマーは、アクリル可溶性樹脂の溶解性、疎水性などの調整、および分子量を制 御する目的で導入することができる。

[0017]

以上のように、本発明に含有される共重合体を構成する各モノマーの最も好ましい比率の例は、カルボキシル基含有アクリルモノマーが5~20モル%、水酸基含有アクリルモノマーが20~30モル%、N-置換マレイミドが20~40モル%、その他アクリルモノマーが10~55モル%である。

[0018]

本発明に含有される共重合体を得る方法は特には限定されない。一般的には前記したモノマーを重合溶媒中でラジカル重合することにより製造される。また、必要に応じて、モノマーの官能基を保護した状態でこれらを重合し、その後、脱保護処理を行ってもよい。

[0019]

共重合体を製造するために用いられる重合溶媒としては、例えばメタノール、 エタノール、プロパノール、ブタノール等のアルコール類、テトラヒドロフラン 、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水 素類;N,N-ジメチルホルムアミド、N-メチル-2-ピロリドン等の極性溶 媒、酢酸エチル、酢酸ブチル、乳酸エチル等のエステル類、3-メトキシプロピ オン酸メチル、2-メトキシプロピオン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸エ チル、2-メトキシプロピオン酸エチル、3-エトキシプロピオン酸エチル、2 ーエトキシプロピオン酸エチル等のアルコキシエステル類、エチレングリコール ジメチルエーテル、ジエチレングリコールジメチルエーテル、ジエチレングリコ ールジエチルエーテル、ジエチレングリコールメチルエチルエーテル、プロピレ ングリコールジメチルエーテル、ジプロピレングリコールジメチルエーテル等の (ジ) グリコールジアルキルエステル類、エチレングリコールモノメチルエーテ ル、エチレングリコールモノエチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチル エーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、プロピレングリコールモ ノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、ジプロピレング リコールモノメチルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテル等の (ジ) グリコールモノアルキルエーテル類、プロピレングリコールモノメチルエ ーテルアセテート、カルビトールアセテート、エチルセロソルブアセテート等の グリコールモノアルキルエーテルエステル類、シクロヘキサノン、メチルエチル ケトン、メチルイソブチルケトン、2-ヘプタノン等のケトン類を挙げることが できる。これらの重合溶媒は単独でまたは2種類以上を組み合わせて用いること ができる。

[0020]

本発明のポジ型感光性樹脂組成物に含有されるアルカリ可溶性樹脂の分子量は、ポリスチレン換算数平均分子量で、1,000~200,000、好ましくは2,000~50,000、より好ましくは2,000以上10,000未満のものである。数平均分子量が1,000未満の場合には、得られるパターンの形状が不良なものとなったり、パターンの残膜率が低下したり、パターンの耐熱性が低下したりする傾向が見られる。一方、数平均分子量が200,000を超える場合には、感光性樹脂組成物の塗布性が不良なものとなったり、現像性が低下したり、また、得られるパターンの形状が不良なものとなったりする場合がある。また、数平均分子量が10、000以上の場合には、50μm以下のパターン間に残膜が存在し解像度が低下する場合がある。

[0021]

<1,2ーキノンジアジド化合物>

本発明のポジ型感光性樹脂組成物に含有される1,2ーキノンジアジド化合物としては、水酸基またはアミノ基のどちらか一方か、水酸基およびアミノ基の両方を有する化合物の、水酸基、アミノ基の20~100%が1,2ーキノンジアジドスルホン酸でエステル化またはアミド化された化合物を用いることができる

[0022]

前記水酸基を有する化合物としては、例えば、フェノール、oークレゾール、 m-クレゾール、p-クレゾール、ハイドロキノン、レゾルシノール、カテコー ル、4,4-イソプロピリデンジフェノール、1,1-ビス(4-ヒドロキシフ エニル) シクロヘキサン、4, 4' ージヒドロキシフェニルスルホン、4, 4-ヘキサフルオロイソプロピリデンジフェノール、4,4',4''ートリヒドロ キシトリフェニルメタン、1, 1, 1-トリス(4-ヒドロキシフェニル)エタ ン、4, 4' - [1-[4-[1-(4-ヒドロキシフェニル)-1-メチル エチル]フェニル]エチリデン]ビスフェノール、2,4-ジヒドロキシベン ゾフェノン、2,3,4ートリヒドロキシベンゾフェノン、2,2',4,4' ーテトラヒドロキシベンゾフェノン、2,3,4,4'ーテトラヒドロキシベン ゾフェノン、2,3,4,2',4'-ペンタヒドロキシベンゾフェノン、2, 5-ビス(2-ヒドロキシ-5-メチルベンジルメチルなどのフェノール化合物 、エタノール、2-プロパノール、4-ブタノール、シクロヘキサノール、エチ レングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ジプロピレン グリコール、2-メトキシエタノール、2-ブトキシエタノール、2-メトキシ プロパノール、2-ブトキシプロパノール、乳酸エチル、乳酸ブチルなどの脂肪 族アルコール類を挙げることができる。

[0023]

また前記アミノ基を有する化合物としては、アニリン、oートルイジン、mートルイジン、pートルイジン、4ーアミノジフェニルメタン、4ーアミノジフェニル、oーフェニレンジアミン、pーフェニレンジア

ミン、4, 4' -ジアミノジフェニルメタン、4, 4' -ジアミノジフェニルエーテルなどのアニリン類、アミノシクロヘキサンを挙げることができる。

[0024]

さらに、水酸基とアミノ基の両方を有する化合物としては、例えばo-アミノフェノール、m-アミノフェノール、p-アミノフェノール、4-アミノレゾルシノール、2,3-ジアミノフェノール、2,4-ジアミノフェノール、4,4'ージアミノー4',-ヒドロキシトリフェニルメタン、4-アミノー4',4''ージヒドロキシトリフェニルメタン、ビス(4-アミノー3-カルボキシー5-ヒドロキシフェニル)メタン、ビス(4-アミノー3-カルボキシー5-ヒドロキシフェニル)メタン、ビス(4-アミノー3-カルボキシー5ーヒドロキシフェニル)スルホン、2,2-ビス(4-アミノー3-カルボキシー5ーヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(4-アミノー3-カルボキシー5ーヒドロキシフェニル)プロパン、2,2-ビス(4-アミノー3-カルボキシー5ーヒドロキシフェニル)ヘキサフルオロプロパンなどのアミノフェノール類、2-アミノエタノール、3-アミノプロパノール、4-アミノシクロヘキサノールなどのアルカノールアミン類を挙げることができる。

[0025]

これらの、1,2-キノンジアジド化合物のうち、露光部と未露光部の現像溶解度差のバランスからは、<math>4,4'-[1-[4-[1-(4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル] フェニル] エチリデン] ピスフェノールの<math>1,2ーキノンジアジドスルホン酸エステル化物が好ましい。

[0026]

本発明のポジ型感光性樹脂組成物における、1,2ーキノンジアジド化合物の含有量は、アルカリ可溶性樹脂成分100重量部に対して、好ましくは5~100重量部、より好ましくは10~50重量部、最も好ましいのは10~30重量部である。

[0027]

1,2ーキノンジアジド化合物の量が、アルカリ可溶性樹脂成分100重量部に対して5重量部未満であると、ポジ型感光性樹脂組成物の、露光部と未露光部の現像液溶解度差が小さくなって現像によるパターニングが困難になることがあ

り、一方100重量部を超えると、短時間の露光では1,2ーキノンジアジド化合物が充分に分解されず、感度が低下してしまうことがある。

[0028]

<2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物>

本発明のポジ型感光性樹脂組成物に含有される、2個以上のエポキシ基を含有 する架橋性化合物は特に限定されないが、その具体例としては、シクロヘキセン オキサイド構造を有するエポキシ樹脂であるエポリードGT-401、同GT-403、同GT-301、同GT-302、セロキサイド2021、セロキサイ ド3000 (ダイセル化学(株) 製)、ビスフェノールA型エポキシ樹脂である エピコート1001、同1002、同1003、同1004、同1007、同1 009、同1010、同828 (以上、油化シェルエポキシ (株) 製)、ビスフ ェノールF型エポキシ樹脂であるエピコート807(油化シェルエポキシ(株) 製)、フェノールノボラック型エポキシ樹脂であるエピコート152、同154 (以上、油化シェルエポキシ(株)製)、EPPN201、同202(以上、日 本化薬(株)製)、クレゾールノボラック型エポキシ樹脂であるEOCN-10 2, EOCN-103S, EOCN-104S, EOCN-1020, EOCN -1025、EOCN-1027 (以上、日本化薬 (株) 製)、エピコート18 0 S 7 5 (油化シェルエポキシ(株)製)、脂環式エポキシ樹脂であるデナコー ルEX-252(ナガセケムッテクス(株)製)、СҮ175、СҮ177、С Y179 (以上、CIBA-GEIGY A.G製)、アラルダイトCY-182 、同CY-192、同CY-184 (以上、CIBA-GEIGY A.G製)、 エピクロン200、同400(以上、大日本インキ工業(株)製)、エピコート 871、同872 (以上、油化シェルエポキシ (株) 製)、ED-5661、E D-5662 (以上、セラニーズコーティング(株)製)、脂肪族ポリグリシジ ルエーテルであるデナコールEX-611、同EX-612、同EX-614、 同EX-622、同EX-411、同EX-512、同EX-522、同EX-421、同EX-313、同EX-314、同EX-321 (ナガセケムッテク ス (株) 製) 等を挙げることができる。また、これらの架橋性化合物は、単独ま たは2種類以上を組み合わせて用いることができる。

[0029]

これらのうち、耐熱性を向上させるという点と架橋温度によりパターン形状を コントロールするという点からシクロヘキセンオキサイド構造を有するエポキシ 樹脂が好ましい。

[0030]

上記2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物の含有量は、アルカリ可溶性樹脂成分100重量部に対して好ましくは1~50重量部、より好ましくは1~20重量部、最も好ましいのは1~10重量部である。エポキシ基含有架橋性化合物の含有量が1重量部未満の場合には、系の架橋密度が不十分となるため、パターン形成後の耐熱性、耐溶剤性が低下し、50重量部を超える場合には、未架橋の架橋性化合物が存在し、パターン形成後の耐熱性、耐溶剤性が低下する。また、エポキシ基含有架橋性化合物の含有量が多いと、感光性樹脂組成物の保存安定性が悪くなる場合がある。

[0031]

<界面活性剤>

本発明のポジ型感光性樹脂組成物に含有される界面活性剤は、フッ素系界面活性剤、シリコーン系界面活性剤、ノニオン系界面活性剤、アニオン系界面活性剤、カチオン系界面活性剤など特に限定されないが、塗布性改善効果の高さからフッ素系界面活性剤が好ましい。

[0032]

フッ素系界面活性剤の具体例としては、エフトツプEF301、EF303、EF352((株)トーケムプロダクツ製)、メガフアツクF171、F173、R-30(大日本インキ(株)製)、フロラードFC430、FC431(住友スリーエム(株)製)、アサヒガードAG710、サーフロンS-382、SC101、SC102、SC103、SC104、SC105、SC106(旭硝子(株)製)等が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

[0033]

本発明のポジ型感光性樹脂組成物における界面活性剤の含有量は、アルカリ可溶性樹脂成分100重量部に対して、好ましくは0.01~2重量部、より好ま

しくは 0. 01~1 重量部、最も好ましくは 0. 01~0. 1 重量部である。界面活性剤の含有量が 2 重量部よりも多くなると塗膜がムラになりやすく、 0. 01 重量未満では、塗膜にストリエーション等が発生しやすくなる。

[0034]

以上のように、本発明のポジ型感光性樹脂組成物に含有される各成分の最も好ましい含有量の例は、アルカリ可溶性樹脂成分100重量部に対して、1,2-キノンジアジド化合物が10~30重量部、2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物が1~10重量部、界面活性剤が0.01~0.1重量部である。

[0035]

<その他含有しても良い成分>

本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、現像後の基板との密着性を向上させる目 的で、密着促進剤を含んでいることは勿論好ましい。このような密着促進剤の具 体例としては、トリメチルクロロシラン、ジメチルビニルクロロシラン、メチル ジフエニルクロロシラン、クロロメチルジメチルクロロシラン等のクロロシラン 類、トリメチルメトキシシラン、ジメチルジエトキシシラン、メチルジメトキシ シラン、ジメチルビニルエトキシシラン、ジフエニルジメトキシシラン、フエニ ルトリエトキシシラン等のアルコキシシラン類、ヘキサメチルジシラザン、N, N'-ビス(トリメチルシリル)ウレア、ジメチルトリメチルシリルアミン、ト リメチルシリルイミダゾール等のシラザン類、ビニルトリクロロシラン、γーク ロロプロピルトリメトキシシラン、 γ - アミノプロピルトリエトキシシラン、 γ ーメタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、 γ ーグリシドキシプロピルトリ メトキシシラン等のシラン類、ベンゾトリアゾール、ベンズイミダゾール、イン ダゾール、イミダゾール、2ーメルカプトベンズイミダゾール、2ーメルカプト ベンゾチアゾール、2-メルカプトベンゾオキサゾール、ウラゾール、チオウラ シル、メルカプトイミダゾール、メルカプトピリミジン等の複素環状化合物や、 1, 1-ジメチルウレア、1, 3-ジメチルウレア等の尿素、またはチオ尿素化 合物を挙げることができる。

[0036]

これらの密着促進剤の使用割合は、アルカリ可溶性樹脂成分100重量部に対

して、通常、20重量部以下、好ましくは $0.05\sim10$ 重量部、特に好ましくは $1\sim10$ 重量部である。

[0037]

本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、その他、必要に応じて顔料、染料、保存 安定剤、消泡剤などを含んでいてもよい。

[0038]

<ポジ型感光性樹脂組成物>

本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、上記の各成分を均一に混合することによ って容易に調製することができ、通常、適当な溶剤に溶解されて溶液状態で用い られる。例えば、アルカリ可溶性樹脂を溶剤に溶解し、この溶液に1,2ーキノ ンジアジド化合物、2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物、界面活性剤 および必要に応じて他の成分を所定の割合で混合することにより、溶液として感 光性樹脂組成物を調製することができる。そのような溶剤としては、エチレング リコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、メチル セロソルブアセテート、エチルセロソルブアセテート、ジエチレングリコールモ ノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノエチルエーテル、プロピレングリ コール、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノ メチルエーテルアセテート、プロピレングリコールプロピルエーテルアセテート 、トルエン、キシレン、メチルエチルケトン、シクロペンタノン、シクロヘキサ ノン、2-ヒドロキシプロピオン酸エチル、2-ヒドロキシー2-メチルプロピ オン酸エチル、エトシキ酢酸エチル、ヒドロキシ酢酸エチル、2-ヒドロキシー 3-メチルブタン酸メチル、3-メトキシプロピオン酸メチル、3-メトキシプ ロピオン酸エチル、3-エトキシプロピオン酸エチル、3-エトキシプロピオン 酸メチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、酢酸エチル、酢酸ブチル、乳 酸エチル、乳酸ブチル等を用いることができる。これらの有機溶剤は単独または 2種以上の組合せで使用される。

[0039]

さらに、プロピレングリコールモノブチルエーテル、プロピレングリコールモ ノブチルエーテルアセテート等の高沸点溶剤を混合して使用することができる。 これらの溶剤の中でプロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、乳酸エチル、乳酸ブチル、及びシクロヘキサノンがレベリング性の向上に対して好ましい。

[0040]

本発明のポジ型感光性樹脂組成物を溶液とした時の固形分濃度は、各成分が均一に溶解している限りは、特に限定されない。通常は加工面の容易さから、1~50重量%の範囲で使用するのが一般的である。また、上記のように調製されたポジ型感光性樹脂組成物溶液は、孔径が0.5μm程度のフィルタなどを用いて濾過した後、使用に供することが好ましい。このように調製されたポジ型感光性樹脂組成物の溶液は、室温で長期間の貯蔵安定性にも優れる。

[0041]

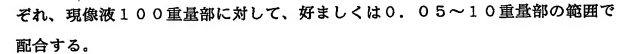
本発明のポジ型感光性樹脂組成物の溶液は、ガラス基板、シリコーンウェハー、酸化膜、窒化膜などの基材上に回転塗布した後、80~130℃で30秒~600秒予備乾燥して塗膜を形成することができる。

[0042]

上記の塗膜上に所定のパターンを有するマスクを装着し、光を照射し、アルカリ現像液で現像することにより、露光部が洗い出されて端面のシャープなレリーフパターンが得られる。この際使用される現像液はアルカリ水溶液であればどのようなものでもよく、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどのアルカリ金属水酸化物の水溶液、水酸化テトラメチルアンモニウム、水酸化テトラエチルアンモニウム、コリンなどの水酸化四級アンモニウムの水溶液、エタノールアミン、プロピルアミン、エチレンジアミンなどのアミン水溶液を例として挙げることができる。

[0043]

前記アルカリ現像液は10重量%以下の水溶液であることが一般的で、好ましくは0.5~3.0重量%の水溶液などが用いられる。本発明の感光性樹脂組成物はフォトレジストで一般的に使用される水酸化テトラエチルアンモニウム2.38重量%水溶液で膨潤などの問題なく現像することができる。さらに上記現像液にアルコール類や界面活性剤を添加して使用することもできる。これらはそれ



[0044]

現像時間は、通常15~180秒間である。また現像方法は液盛り法、ディッピング法などのいずれでもよい。現像後、流水洗浄を20~90秒間行い、圧縮空気や圧縮窒素で風乾させることによって、基板上の水分を除去し、パターン状塗膜が形成される。その後このパターン状塗膜に、高圧水銀灯などによる光を全面照射し、パターン状塗膜中に残存する1,2ーキノンジアジド化合物を完全に分解させる。続いて、ホットプレート、オーブンなどにより、ポストベークをすることによって、耐熱性、透明性、平坦化性、低吸水性、耐薬品性に優れ、良好なレリーフパターンを有する塗膜を得ることができる。ポストベークは、例えば温度140~250℃で、ホットプレート上なら5~30分間、オーブン中では30~90分間処理すればよい。

[0045]

< 半円形または台形の任意の断面を持つパターン形状を得る方法>

本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、ポストベーク条件を変えることにより、 半円形または台形の任意の断面を持つパターン形状を得ることができる。

半円形の断面を持つパターンを得るためには、比較的高温で加熱する1段階のポストベークをすればよい。その温度としては、170~250℃、好ましくは190~220℃である。

[0046]

一方、台形の断面を持つパターンを得るためには、まず比較的低温で $10\sim3$ 0分加熱し、その後比較的高温で加熱する2 段階のポストベークをすればよい。 1 段階目の温度としては $120\sim160$ $\mathbb C$ 、好ましくは $130\sim150$ $\mathbb C$ であり、2 段階目の温度としては $170\sim250$ $\mathbb C$ 、好ましくは $190\sim250$ $\mathbb C$ である。

【実施例】

以下に実施例を挙げ、本発明を更に詳しく説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。



〈実施例1〉

[組成物の各成分]

アルカリ可溶性樹脂:モノマーとしてメタクリル酸13.5モル%、N-シクロヘキシルマレイミド35.3モル%、メタクリル酸ヒドロキシエチル25.5 モル%およびメタクリル酸メチル25.7モル%からなる共重合体(数平均分子量4100(ポリスチレン換算))

1, 2-キノンジアジド化合物: 4, 4'-[1-[4-[1-(4-ヒドロキシフェニル)-1-メチルエチル] フェニル] エチリデン] ビスフェノール<math>1 mol 21, 2-ナフトキノン-2-ジアジド-5-スルホニルクロライド2mol 2の縮合反応によって合成される感光剤(東洋合成工業(株) 製、<math>P-200)

2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物:4官能のシクロヘキセンオキサイド構造を有するGT-401 (ダイセル化学工業株式会社製)

界面活性剤:フッ素系であるメガファックR-30(大日本インキ化学製)

[0048]

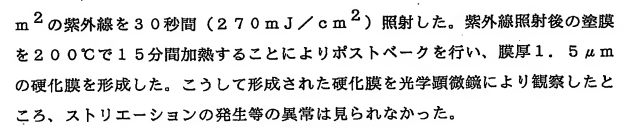
[ポジ型感光性樹脂組成物の調製]

アルカリ可溶性樹脂を22gをプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート78gに溶解し、これに1,2ーキノンジアジド化合物6.6g、2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物1g、界面活性剤0.01g、さらに密着助剤としてγ-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン1gを添加後、室温で1時間攪拌することにより、本発明のポジ型感光性樹脂組成物である組成物溶液(1)を調製した。組成物溶液(1)の粘度は13.9mPa・sであり、室温で3ヶ月放置後も粘度の変化は見られなかった。

[0049]

[硬化膜の吸水率評価]

組成物溶液(1)を酸化シリコン付ガラス基板上にスピンコーターを用いて塗布した後、120℃で90秒ホットプレート上でプリベークして膜厚1.7μmの塗膜を形成した。得られた塗膜全面に420nmにおける光強度が9mW/c



[0050]

この硬化膜を23℃湿度50%中に24時間放置した際の吸水率、および2時間煮沸した際の吸水率をマックサイエンス製熱重量分析装置TG-DTAで120℃まで昇温して測定したところ、23℃湿度50%24時間の吸水率は1.6%、2時間煮沸の吸水率は1.7%であった。

[0051]

[硬化膜の耐熱性評価]

前記と同様に作製した硬化膜を基板から削り取りTG-DTA測定により耐熱性の評価をした。その結果、熱分解開始温度は270℃、5%重量減少温度は330℃であった。また、ガラス転移温度は200℃以上であった。

[0052]

[硬化膜の透明性評価]

酸化シリコン付ガラス基板の代わりに石英基板を用い、前記と同様に硬化膜を 得た。この硬化膜を分光光度計を用いて200-800nmの波長で測定したと ころ、400nmでの透過率は96%であった。

[0053]

[感光特性の評価]

組成物溶液(1)を酸化シリコン付ガラス基板上にスピンコーターを用いて塗布した後、120℃で90秒ホットプレート上でプリベークして膜厚 1.7μ mの塗膜を形成した。この塗膜にテストマスクを通してキャノン製紫外線照射装置 PLA-501により、420nmにおける光強度が9mW/cm 2 の紫外線を10秒間(90mJ/cm 2)照射した。次いで、23℃の2.38%TMAH 水溶液(東京応化(株)製、NMD-3)に45秒間浸漬して、現像を行った後、超純水で20秒間の流水洗浄を行いポジ型のパターンを形成させた。

[0054]

現像後の未露光部の膜厚は約1. 7μ mで膜減りは全く見られなかった。パターン解像度は、ライン/スペースで 3μ mまでパターン剥離なく形成された。その後、全面に 420nmにおける光強度が 9mW/cm 2 の紫外線を 30秒間(270mJ/cm 2)照射し、200℃で 15分間のポストベークを行い、膜厚1. 5μ mのパターンが得られた。このパターンの断面形状を走査型電子顕微鏡を用いて評価したところ、図 1に示すような半円形のパターンであった。

[0055]

[感度の評価]

上記のパターン形成において、現像前の紫外線の照射量を10mJ/cm²ずっ変えて紫外線照射処理を行い、露光部が現像液に完全に溶解するために必要な最小の紫外線照射量を測定しところ、50mJ/cm²の照射で完全に溶解した

[0056]

く実施例2>

実施例1の感光特性評価において、200℃で15分間の1段階ポストベークに変えて、140℃15分ホットプレートで加熱した後、200℃で15分間加熱する2段階ポストベークを行った。その結果、得られたパターンの断面形状は図2に示すような台形のパターンであった。

[0057]

〈実施例3〉

アルカリ可溶性樹脂として、メタクリル酸 9 モル%、N - シクロヘキシルマレイミド32.8 モル%、メタクリル酸ヒドロキシエチル25.4 モル%およびメタクリル酸メチル32.8 モル%からなる共重合体(数平均分子量3900(ポリスチレン換算))を用いたこと以外は実施例1と同様に調製し、本発明のポジ型感光性樹脂組成物である組成物溶液(2)を得た。組成物溶液(2)の粘度は13.0 mPa・sであり、室温で3ヶ月放置後も粘度の変化は見られなかった

[0058]

この組成物溶液(2)を用いて、実施例1と同様に評価を行った。その結果、

硬化膜にストリエーションの発生等の異常は見られず、400nmでの透過率は96%、5%重量減少温度は330℃であり、ガラス転移温度は200℃以上であった。

[0059]

また、感光特性の評価では、現像後の未露光部の膜減りは全く見られず、パターン解像度は、ライン/スペースで 3μ mまでパターン剥離なく形成され、パターン断面の形状は半円形であった。感度は $50\,\mathrm{m}\,\mathrm{J/cm}^2$ であった。

[0060]

く実施例4>

溶剤としてプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテートのかわりにシクロヘキサノンを用いたこと以外は実施例1と同様にして本発明のポジ型感光性組成物である組成物溶液(3)を得た。組成物溶液(3)の粘度は13.9mPa・sであり、室温で3ヶ月放置後も粘度の変化は見られなかった。

[0061]

この組成物溶液(3)を用いて、実施例1と同様に評価を行った。その結果、 硬化膜にストリエーションの発生等の異常は見られず、400nmでの透過率は 96%、5%重量減少温度は330℃であり、ガラス転移温度は200℃以上で あった。

[0062]

また、感光特性の評価では、現像後の未露光部の膜減りは全く見られず、パターン解像度は、ライン/スペースで $3 \mu m$ までパターン剥離なく形成され、パターン断面の形状は半円形であった。感度は $50 m J/c m^2$ であった。

[0063]

く比較例1>

アルカリ可溶性樹脂として、メタクリル酸13.5モル%、メタクリル酸ヒドロキシエチル25.5モル%およびメタクリル酸メチル61モル%からなる共重合体(数平均分子量4100(ポリスチレン換算))を用いたこと以外は実施例1と同様に調製し、組成物溶液(4)を得た。

[0064]

この組成物溶液(4)を用いて、実施例1と同様に評価を行った。その結果、 硬化膜にストリエーションの発生等の異常は見られず、400nmでの透過率は 96%であったが、5%重量減少温度は290℃であり、耐熱性に劣るものであ った。

[0065]

また、感光特性の評価では、現像後の未露光部の膜減りは全く見られず、パターン解像度は、ライン/スペースで 3μ mまでパターン剥離なく形成され、パターン断面の形状は半円形であった。感度は $50\,\mathrm{m}\,\mathrm{J/c}\,\mathrm{m}^2$ であった。

[0066]

〈比較例2〉

比較例1において、実施例2と同様に200℃で15分間の1段階ポストベークに変えて、140℃15分ホットプレートで加熱した後、200℃で15分間 加熱する2段階ポストベークを行ったが、得られたパターンの断面形状は半円形であり、図2に示すような台形のパターンは得られなかった。

[0067]

〈比較例3〉

実施例1においてアルカリ可溶性樹脂の数平均分子量が10,000のものを 使用した以外は実施例1と同様に調製し、組成物溶液(5)を得た。

[0068]

この組成物溶液(5)を用いて、実施例1と同様に評価を行った。その結果、 硬化膜にストリエーションの発生等の異常は見られず、400nmでの透過率は 96%、5%重量減少温度は330℃であり、ガラス転移温度は200℃以上で あった。

[0069]

また、感光特性の評価では、現像後の未露光部の膜減りは全く見られなかったが、ライン/スペースで50μm以下のパターン間に現像後残膜があり、現像時間を延ばしてもこの現象は解消されなかった。パターン断面の形状は半円形であった。

[0070]



実施例1において界面活性剤を添加せずに、組成物溶液(6)を得た。この組成物溶液(6)を用いて、実施例1と同様に評価を行った。その結果、硬化膜にストリエーションが発生し、正常な膜が得られなかった。

[0071]

【発明の効果】

本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、高感度、高解像度のポジ型感光特性を有し、しかもアルカリ水溶液によるエッチングが容易であり、所定パターンを有するマスクを用いて露光することにより、微細形状かつ寸法精度の高いレリーフパターンを有する塗膜を容易に得ることができる。

[0072]

また、本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、高感度で水酸化テトラメチルアンモニウム 2.3 8 重量%水溶液を用いて現像可能で、しかもポストベーク条件により半円形または台形の断面を持つ任意のパターン形状を形成することができる。さらにパターン形成後の硬化処理により透明性、耐熱性、平坦化性、低吸水性などの特性に優れたパターンを容易に形成することができる。

[0073]

本発明のポジ型感光性樹脂組成物は、LCDに用いられるTFTの層間絶縁膜、カラーフィルターの保護、平坦化膜、反射型ディスプレイの反射板として用いられるA1下の凹凸膜、マイクロレンズ材料、有機EL素子の絶縁膜等を形成する材料として好適である。

【図面の簡単な説明】

- 【図1】断面が半円形のパターンを示す走査型電子顕微鏡写真である。
- 【図2】断面が台形のパターンを示す走査型電子顕微鏡写真である。



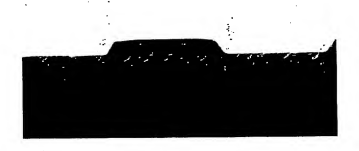
【書類名】

図面

【図1】



[図2]



BEST AVAILABLE COPY



【書類名】 要約書

【要約】

【課題】 フォトレジスト工程で一般的に用いられる水酸化テトラメチルアンモニウム2.38重量%水溶液を用いた現像が可能であり、感度が高く、かつ解像度に優れた感光特性を有し、しかも耐熱性、平坦化性、透明性、低吸水性などの諸特性に優れるポジ型感光性樹脂組成物および、硬化後に半円形または台形の任意の断面を持つパターン形成方法を提供することにある。

【解決手段】 本発明は、カルボキシル基含有アクリルモノマーと水酸基含有アクリルモノマーとN-置換マレイミドとを含むモノマーの共重合体であるアルカリ可溶性樹脂と、1,2ーキノンジアジド化合物と、2個以上のエポキシ基を含有する架橋性化合物と、界面活性剤とを含有するポジ型感光性樹脂組成物によって達成される。さらには、このポジ型感光性樹脂組成物のポストベーク条件を変えることにより、半円形または台形の任意の断面を持つパターン形状を得ることができる。



出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000003986]

1. 変更年月日

1990年 8月29日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

氏 名

日産化学工業株式会社